

ΑΠΟΦΑΣΕΙΣ

ΑΠΟΦΑΣΗ (ΕΕ) 2023/567 ΤΟΥ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟΥ

της 9ης Μαρτίου 2023

για τη θέση που πρέπει να ληφθεί, εξ ονόματος της Ευρωπαϊκής Ένωσης, στην 66η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά όσον αφορά την καταχώριση ουσιών στο πλαίσιο της ενιαίας σύμβασης του 1961 επί των ναρκωτικών, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971

ΤΟ ΣΥΜΒΟΥΛΙΟ ΤΗΣ ΕΥΡΩΠΑΪΚΗΣ ΕΝΩΣΗΣ,

Έχοντας υπόψη τη Συνθήκη για τη λειτουργία της Ευρωπαϊκής Ένωσης, και ιδίως το άρθρο 83 παράγραφος 1, σε συνδυασμό με το άρθρο 218 παράγραφος 9,

Έχοντας υπόψη την πρόταση της Ευρωπαϊκής Επιτροπής,

Εκτιμώντας τα ακόλουθα:

- (1) Η ενιαία σύμβαση του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών (ΟΗΕ) του 1961 επί των ναρκωτικών, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972 («σύμβαση για τα ναρκωτικά»), τέθηκε σε ισχύ στις 8 Αυγούστου 1975.
- (2) Δυνάμει του άρθρου 3 της σύμβασης για τα ναρκωτικά, η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης. Μπορεί να πραγματοποιεί αλλαγές στα παραρτήματα μόνο σύμφωνα με τις συστάσεις του Παγκόσμιου Οργανισμού Υγείας («ΠΟΥ»), αλλά μπορεί επίσης να αποφασίζει να μην πραγματοποιεί τις αλλαγές που προτείνει ο ΠΟΥ.
- (3) Η σύμβαση του ΟΗΕ για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971 («σύμβαση για τις ψυχοτρόπους ουσίες») τέθηκε σε ισχύ στις 16 Αυγούστου 1976.
- (4) Δυνάμει του άρθρου 2 της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες, η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά δύναται να αποφασίζει την προσθήκη ή αφαίρεση ουσιών από τα παραρτήματα της εν λόγω σύμβασης βάσει των συστάσεων του ΠΟΥ. Διαθέτει ευρεία διακριτική ευχέρεια να λαμβάνει υπόψη οικονομικούς, κοινωνικούς, νομικούς, διοικητικούς και άλλους παράγοντες, αλλά δεν μπορεί να ενεργεί αυθαίρετα.
- (5) Οι αλλαγές στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες έχουν άμεσες επιπτώσεις στο πεδίο εφαρμογής του δικαίου της Ένωσης στον τομέα του ελέγχου των ναρκωτικών. Η απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου ⁽¹⁾ εφαρμόζεται στις ουσίες που απαριθμούνται στα παραρτήματα των εν λόγω συμβάσεων. Ως εκ τούτου, κάθε αλλαγή στα παραρτήματα που προσαρτώνται στις εν λόγω συμβάσεις ενσωματώνεται άμεσα στους κοινούς κανόνες της Ένωσης.
- (6) Κατά την 66η σύνοδό της, που έχει προγραμματιστεί για τις 13 έως 17 Μαρτίου 2023 στη Βιέννη, η Επιτροπή για τα Ναρκωτικά πρόκειται να αποφασίσει σχετικά με την προσθήκη επτά νέων ουσιών στα παραρτήματα της σύμβασης για τα ναρκωτικά και της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (7) Η Ένωση δεν είναι συμβαλλόμενο μέρος της σύμβασης για τα ναρκωτικά ούτε της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες. Έχει καθεστώς παρατηρητή, χωρίς δικαίωμα ψήφου, στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, στην οποία, τον Μάρτιο του 2023, 12 κράτη μέλη είναι μέλη με δικαίωμα ψήφου ⁽²⁾. Είναι απαραίτητο το Συμβούλιο να εξουσιοδοτήσει τα εν λόγω κράτη μέλη να εκφράσουν τη θέση της Ένωσης σχετικά με την καταχώριση ουσιών δυνάμει των εν λόγω συμβάσεων, δεδομένου ότι τέτοιες αποφάσεις εμπίπτουν στην αρμοδιότητα της Ένωσης.

⁽¹⁾ Απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου, της 25ης Οκτωβρίου 2004, για τη θέσπιση ελάχιστων διατάξεων σχετικά με τα στοιχεία της αντικειμενικής υπόστασης των εγκλημάτων και τις ποινές που ισχύουν στον τομέα της παράνομης διακίνησης ναρκωτικών (ΕΕ L 335 της 11.11.2004, σ. 8).

⁽²⁾ Αυστρία, Βέλγιο, Γαλλία, Γερμανία, Ισπανία, Ιταλία, Κάτω Χώρες, Λιθουανία, Ουγγαρία, Πολωνία, Σλοβενία και Σουηδία.

- (8) Ο ΠΟΥ έχει συστήσει να προστεθούν τέσσερις νέες ουσίες στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά και τρεις νέες ουσίες στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (9) Όλες οι ουσίες που εξετάστηκαν από την επιτροπή εμπειρογνομόνων του ΠΟΥ για την τοξικομανία («επιτροπή εμπειρογνομόνων») και των οποίων την καταχώριση συνιστά ο ΠΟΥ παρακολουθούνται από το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας («ΕΚΠΝΤ») ως νέες ψυχοδραστικές ουσίες κατά την έννοια του κανονισμού (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου ^(*).
- (10) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ADB-BUTINACA (ονομασία IUPAC: N-[1-(αμινοκαρβονυλο)-2,2-διμεθυλοπροπυλο]-1-βουτυλο-1H-ινδαζολο-3-καρβοξαμίδιο) είναι συνθετικό κανναβινοειδές παράγωγο ινδαζολίου, με ενεργό ένωση το S-εναντιομερές (αριθ. CAS: 2682867-55-4). Η ADB-BUTINACA δεν έχει θεραπευτικές χρήσεις και δεν έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ADB-BUTINACA αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της ADB-BUTINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (11) Η ADB-BUTINACA έχει εντοπιστεί σε 26 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον πέντε κράτη μέλη. Η ADB-BUTINACA υπόκειται σε εντατική παρακολούθηση από το ΕΚΠΝΤ. Έχει αποτελέσει αντικείμενο ειδοποίησης για τη δημόσια υγεία που έχει εκδοθεί από το σύστημα έγκαιρης προειδοποίησης και αντίδρασης της Ευρωπαϊκής Ένωσης («ΣΕΠΑ»). Για την ADB-BUTINACA γίνεται επίσης αναφορά σε δύο πρόσθετες ειδοποιήσεις σχετικές με τη δημόσια υγεία. Έχει συνδεθεί με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, συμπεριλαμβανομένων 14 θανάτων που αναφέρθηκαν από δύο κράτη μέλη.
- (12) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η ADB-BUTINACA στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (13) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η πρωτονιταζίνη (ονομασία IUPAC: N,N-διαθυλο-5-νιτρο-2-[(4-προποξυφαινυλο)μεθυλο]-1-H-βενζιμιδαζολο-1-αιθαναμίνη) είναι οπιοειδές βενζιμιδαζολίου. Η πρωτονιταζίνη συντέθηκε για πρώτη φορά ως εναλλακτική της μορφίνης, αλλά δεν υπάρχει καμία εγκεκριμένη θεραπευτική χρήση της. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η πρωτονιταζίνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της πρωτονιταζίνης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (14) Η πρωτονιταζίνη έχει εντοπιστεί σε δύο κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τρία κράτη μέλη. Η πρωτονιταζίνη τελεί επί του παρόντος υπό εντατική παρακολούθηση από το ΕΚΠΝΤ. Δεν έχει αναφερθεί στο ΕΚΠΝΤ καμία πληροφορία σχετικά με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα που αφορούν την πρωτονιταζίνη.
- (15) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η πρωτονιταζίνη στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (16) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η εταζίνη (ονομασία IUPAC: 2-[(4-αιθοξυφαινυλο)μεθυλο]-N,N-διαθυλο-1H-βενζιμιδαζολο-1-αιθαναμίνη) είναι συνθετικό οπιοειδές παράγωγο του βενζιμιδαζολίου, με χημική δομή και φαρμακολογικές ιδιότητες παρόμοιες με εκείνες φαρμάκων που περιλαμβάνονται στο παράρτημα I (βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά), όπως η κλονιταζίνη, η ετονιταζίνη και η ισοτονιταζίνη. Η εταζίνη μελετήθηκε για τις αναλγητικές της ιδιότητες, αλλά δεν υπάρχει καμία γνωστή ιατρική χρήση της. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η εταζίνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της εταζίνης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (17) Η εταζίνη έχει εντοπιστεί σε οκτώ κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον πέντε κράτη μέλη. Η εταζίνη τελεί επί του παρόντος υπό εντατική παρακολούθηση από το ΕΚΠΝΤ. Έχει συνδεθεί με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, συμπεριλαμβανομένων τεσσάρων θανάτων, που αναφέρθηκαν από δύο κράτη μέλη.

(*) Κανονισμός (ΕΚ) αριθ. 1920/2006 του Ευρωπαϊκού Κοινοβουλίου και του Συμβουλίου, της 12ης Δεκεμβρίου 2006, σχετικά με το Ευρωπαϊκό Κέντρο Παρακολούθησης Ναρκωτικών και Τοξικομανίας (ΕΕ L 376 της 27.12.2006, σ. 1).

- (18) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η εταζίνη στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (19) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η ετονιταζεπύνη (ονομασία IUPAC: 2-[(4-αιθοξυφαινυλο)μεθυλο]-5-νιτρο-1-(2-πυρρολιδιν-1-υλαιθυλο)-1H-βενζιμιδαζόλιο) είναι συνθετικό οπιοειδές παράγωγο του βενζιμιδαζολίου με χημική δομή και φαρμακολογικές ιδιότητες παρόμοιες με εκείνες φαρμάκων που περιλαμβάνονται στο παράρτημα I (βάσει της σύμβασης για τα ναρκωτικά), όπως η ετονιταζίνη. Η ετονιταζεπύνη μελετήθηκε για τις αναλγητικές της ιδιότητες, αλλά δεν υπάρχει καμία γνωστή ιατρική χρήση της. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η ετονιταζεπύνη αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της ετονιταζεπύνης στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (20) Η ετονιταζεπύνη έχει εντοπιστεί σε έξι κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον δύο κράτη μέλη. Όπως συμβαίνει και με άλλα νέα οπιοειδή, η ετονιταζεπύνη μπορεί να πωλείται ως υποκατάστατο ελεγχόμενων οπιοειδών και έχει αποτελέσει αντικείμενο ειδοποίησης σχετικής με τη δημόσια υγεία από το ΣΕΠΑ. Η ετονιταζεπύνη τελεί επί του παρόντος υπό εντατική παρακολούθηση από το ΕΚΠΝΤ. Έχει αναφερθεί ένας θάνατος με επιβεβαιωμένη έκθεση στην ετονιταζεπύνη από μία χώρα.
- (21) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η ετονιταζεπύνη στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (22) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, το 2-μεθυλο-AP-237 (ονομασία IUPAC: 1-(2-μεθυλο-4-[(2E)-3-φαινυλοπροπ-2-εν-1-υλο]πιπεραζιν-1-υλο)βουταν-1-όνη) είναι συνθετικό οπιοειδές που συνήθως ταξινομείται ως 1-κινναμυλοπιπεραζίνη. Το 2-μεθυλο-AP-237 δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι το 2-μεθυλο-AP-237 αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή του σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη του 2-μεθυλο-AP-237 στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (23) Το 2-μεθυλο-AP-237 έχει εντοπιστεί σε έξι κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον τέσσερα κράτη μέλη. Έχει συνδεθεί με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, συμπεριλαμβανομένου ενός θανάτου.
- (24) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί το 2-μεθυλο-AP-237 στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
- (25) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η alpha-PiHP (α-PiHP, ονομασία IUPAC: 4-μεθυλο-1-φαινυλο-2-(πυρρολιδιν-1-υλο)πενταν-1-όνη) είναι συνθετική καθινόνη. Η alpha-PiHP δεν έχει γνωστές θεραπευτικές χρήσεις ούτε έχει λάβει άδεια κυκλοφορίας ως φάρμακο. Υπάρχουν επαρκή αποδεικτικά στοιχεία ότι η alpha-PiHP αποτελεί ή ενδέχεται να αποτελέσει αντικείμενο κατάχρησης, καθώς και ότι δύναται να καταστεί πρόβλημα δημόσιας υγείας και κοινωνικό πρόβλημα, γεγονός που δικαιολογεί την υπαγωγή της ουσίας σε διεθνή έλεγχο. Ως εκ τούτου, ο ΠΟΥ συνιστά την προσθήκη της alpha-PiHP στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (26) Η alpha-PiHP έχει εντοπιστεί σε 18 κράτη μέλη και υπάγεται σε έλεγχο σε τουλάχιστον επτά κράτη μέλη. Η alpha-PiHP αναφέρεται σε σχετική με τη δημόσια υγεία ειδοποίηση που έχει εκδοθεί από το ΣΕΠΑ. Έχει συνδεθεί με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, συμπεριλαμβανομένων τεσσάρων θανάτων, που αναφέρθηκαν από ένα κράτος μέλος και έχει ανιχνευτεί μέσα σε βιολογικά δείγματα που συνδέονται με σοβαρά ανεπιθύμητα συμβάντα, τα οποία αναφέρθηκαν από τέσσερα κράτη μέλη.
- (27) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η alpha-PiHP στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (28) Σύμφωνα με την αξιολόγηση της επιτροπής εμπειρογνομόνων, η 3-μεθυλομεθκαθινόνη (3-MMC, ονομασία IUPAC: 2-(μεθυλαμινο)-1-(3-μεθυλοφαινυλο)προπαν-1-όνη) είναι συνθετική καθινόνη και ισομερές θέσης της διεθνώς ελεγχόμενης 4-μεθυλομεθκαθινόνης (4-MMC, μεφεδρόνη, παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες). Η 3-MMC υποβλήθηκε σε κριτική επανεξέταση το 2016, αλλά αποφασίστηκε να ζητηθεί νέα κριτική επανεξέταση, η οποία θα αξιολογηθεί σε μεταγενέστερη συνεδρίαση, εν αναμονή της διαθεσιμότητας περισσότερων πληροφοριών. Βρέθηκαν ορισμένες αιτήσεις διπλωμάτων ευρεσιτεχνίας που περιλαμβάνουν τη χρήση της 3-MMC, αλλά δεν εντοπίστηκαν τρέχουσες κλινικές δοκιμές για τη θεραπευτική χρήση της 3-MMC. Η 3-MMC επίσης δεν έχει αναγνωρισμένη ιατρική ή κτηνιατρική χρήση εντός της Ένωσης.

- (29) Οι κίνδυνοι της 3-MMC έχουν αξιολογηθεί από την επιστημονική επιτροπή του ΕΚΠΝΤ και η 3-MMC έχει ήδη συμπεριληφθεί στον ορισμό του «ναρκωτικού» βάσει της απόφασης-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ με την κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2022/1326 της Επιτροπής⁽⁴⁾. Η 3-MMC τελεί επί του παρόντος υπό εντατική παρακολούθηση από το ΕΚΠΝΤ. Κατά τον χρόνο της εκτίμησης κινδύνου, τον Νοέμβριο του 2021, η 3-MMC είχε εντοπιστεί σε 23 κράτη μέλη. Πέντε κράτη μέλη ανέφεραν συνολικά 27 θανάτους με επιβεβαιωμένη έκθεση σε 3-MMC, ενώ τέσσερα κράτη μέλη ανέφεραν 14 οξείες μη θανατηφόρες δηλητηριάσεις με επιβεβαιωμένη έκθεση σε 3-MMC.
- (30) Συνεπώς, η θέση της Ένωσης θα πρέπει να είναι να προστεθεί η 3-MMC στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
- (31) Ενδείκνυται να καθοριστεί η θέση που πρέπει να ληφθεί εξ ονόματος της Ένωσης στο πλαίσιο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, δεδομένου ότι οι αποφάσεις που αφορούν την καταχώριση στα παραρτήματα για τις επτά ουσίες θα επηρεάσουν άμεσα το περιεχόμενο του δικαίου της Ένωσης και συγκεκριμένα την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ.
- (32) Η θέση της Ένωσης πρόκειται να εκφραστεί από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, τα οποία ενεργούν από κοινού.
- (33) Η Δανία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και, συνεπώς, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης.
- (34) Η Ιρλανδία δεσμεύεται από την απόφαση-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ και, ως εκ τούτου, συμμετέχει στην έκδοση και στην εφαρμογή της παρούσας απόφασης,

ΕΞΕΔΩΣΕ ΤΗΝ ΠΑΡΟΥΣΑ ΑΠΟΦΑΣΗ:

Άρθρο 1

Η θέση που πρέπει να ληφθεί από τα κράτη μέλη εξ ονόματος της Ένωσης κατά την 66η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, που θα διεξαχθεί από τις 13 έως τις 17 Μαρτίου 2023, όταν το εν λόγω όργανο κληθεί να λάβει αποφάσεις σχετικά με την προσθήκη ουσιών στα παραρτήματα της ενιαίας σύμβασης του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών του 1961 επί των ναρκωτικών, όπως τροποποιήθηκε από το πρωτόκολλο του 1972, και της σύμβασης του Οργανισμού Ηνωμένων Εθνών για τις ψυχοτρόπους ουσίες του 1971, είναι αυτή που ορίζεται στο παράρτημα της παρούσας απόφασης.

Άρθρο 2

Η θέση που αναφέρεται στο άρθρο 1 εκφράζεται από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, τα οποία ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης.

Άρθρο 3

Η παρούσα απόφαση απευθύνεται στα κράτη μέλη σύμφωνα με τις Συνθήκες.

Βρυξέλλες, 9 Μαρτίου 2023.

Για το Συμβούλιο

Ο Πρόεδρος

G. STRÖMMER

⁽⁴⁾ Κατ' εξουσιοδότηση οδηγία (ΕΕ) 2022/1326 της Επιτροπής, της 18ης Μαρτίου 2022, για την τροποποίηση του παραρτήματος της απόφασης-πλαίσιο 2004/757/ΔΕΥ του Συμβουλίου όσον αφορά την υπαγωγή νέων ψυχοδραστικών ουσιών στον ορισμό των «ναρκωτικών» (ΕΕ L 200 της 29.7.2022, σ. 148).

ΠΑΡΑΡΤΗΜΑ

Θέση που πρέπει να ληφθεί από τα κράτη μέλη που συμμετέχουν στην Επιτροπή για τα Ναρκωτικά, τα οποία ενεργούν από κοινού προς το συμφέρον της Ένωσης, κατά την 66η σύνοδο της Επιτροπής για τα Ναρκωτικά, που θα διεξαχθεί από τις 13 έως τις 17 Μαρτίου 2023, όσον αφορά την καταχώριση ουσιών:

- 1) Η ADB-BUTINACA πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
 - 2) Η πρωτονιταζένη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
 - 3) Η εταζένη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
 - 4) Η ετονιταζεπύνη πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
 - 5) Το 2-μεθυλο-AP-237 πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα I της σύμβασης για τα ναρκωτικά.
 - 6) Η alpha-PVP πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
 - 7) Η 3-MMC πρέπει να περιληφθεί στο παράρτημα II της σύμβασης για τις ψυχοτρόπους ουσίες.
-